19日本国特許庁

①特許出頭公告

特 許 公 報

昭53-30688

1 Int.Cl.2 C 07 C 57/04 C 07 C 51/26

C 07 C 51/32

匈アクリル酸の製法

識別記号 **30日本分類**

16 B 631,11

厅内整理番号 **四公告** 昭和53年(1978) 8 月29 日

2

6742-43

発明の数 1

(全8頁)

1

四代 理 人 弁理士 小林正雄

砂特 昭46-92013 顧

御出 顧 昭46(1971)11月18日

公 開 昭47-10614

❷昭47(1972)5月27日

優先梅主張 1970年11月18日30西ド イツ国(DB) 動P2056614.7

個発 明 者 リヒアルト・クラペツッ

ハイム・ウンテレル・ワルトウェ

一夕8

同 カールーハインツ・ウイレルジン ドイツ連邦共和国6700ルード

ル・フロシユラツへ3

固

ハインツ・エルゲルバツハ ドイツ連邦共和国6703リムブ

ルゲルホーフ・クロプス・ブルク

シユトラーセ23

回 ヘルマン・ウイスツーバ

> ドイツ連邦共和国6800マンハ イム・アルトハイメル・シュトラ

-t= 4

回 ウルリツヒ・レーベルト

> ドイツ連邦共和国6700ルード ウイツヒスハーフエン・ポルジッ

ヒシユトラーセク

固 ワルテル・フレイ

イム・アム・アウプツケル24

⑪出 願 人 パーデイツシユ・アニリン・ゥン

ト・ソーダ・フアプリク・アクチ

エングゼルシヤフト

ウイツヒスハーフエン・カールー

ポッシューストラーセ38

切特許請求の節用

直列の二つの反応段階において触媒の活性を、 5 それが反応管の入口から出口まで反応ガスの流れ の方向に連続的に又は段階的に100%まで増大 するように変化させ、そして第2反応段階の出口 において得られる凝縮可能なガスを大部分除去し た反応ガスを、不活性希釈ガスとしての水蒸気の ドイツ連邦共和国 6 7 1 9 キルヒ 10 一部又は全部の代わりに第1 反応段階に再供給す ることを特徴とする、元素状酸素及び水蒸気含有 不活性希釈ガスを含有する混合ガスを用い、触媒 を装入した反応管中でプロビレンを本質的にアク ロレインに酸化する第1段階及びアクロレインを ウイツヒスハーフエン・アン・デ 15 さらに酸化してアクリル酸とする第2段階におい てプロピレンを酸化し、この際プロピレンの初期 漫度が出発混合ガスに対し2モル%を越え、そし て両段階における空間負荷を各段階ごとに触媒1 ℓにつき毎時プロピレン60ℓより大きくするこ 20とによる、アクリル酸の製法。

発明の詳細な説明

本発明は、酸化触媒を用いてプロピレンを、中 間段階としてのアクロレインを経て二段階で酸化 することによる、アクリル酸の製法に関する。

プロピレンを気相において欧柔含有ガス及び水 蒸気の存在下に、高められた温度において聞体触 媒上で2段階で酸化してアクリル酸とすることは 公知である。この際プロピレンは第1 段階におい て主としてアクロレインK酸化され、そして生成 ドイツ連邦共和国6800マンハ 30 した混合ガスはアクロレインを分離することなく、 第2段階における第2の触媒上でアクリル酸に酸 化される。

この際第1段階のためには、周期往契第IVa~ Ⅵa族、第៕族ならびに郑Ⅳb~Ⅶb族の元素を ドイツ連邦共和国6700ルード 35 含有する触媒系が提案された。これらの触媒系の 中でテルルを含有する触媒(2酸化テルルもしく はテルル酸を含有する触媒又はこの種の触媒であ

つてビスマス又はアンチモン、場合により燐を含 有するもの)が、この反応に普通に用いられる硝 石俗反応器の比較的低い浴温度において、アクロ レイン生成の特に高い選択性により使れている。 化物又はコバルト、モリプデン及びテルルの酸化 物を含有する触媒が用いられる。提案された他の 触媒はたとえば鉄、錫、アンチモン及びパナジン、 あるいはニッケル、コパルト、鉄、ピスマス、燐 り酸化サマリウム及び酸化タンタルが添加されて いる。プロピレンをアクロレインに酸化するため の前記触媒系の製造及び使用についてはたとえば ベルギー特許第705498号明細書に記載され ている。

第2段階のためには同様に前記の群から選ばれ る酸化触媒が好ましいが、アクロレインをさらに 酸化してできるだけ完全にアクリル酸に変えるた め、一般に周期律表第 V a 族及び第 VI a 族の兄素 か又はきわめて少量しか用いてはならないという 点で制限を有する。公知の触媒はたとえばコバル ト及びモリプデン又はモリプデン、タングステン 及びパナジン、又は錫、アンチモン及びモリフデ ンを酸素のほかに含有する。

有利には酸素のほかにモリプデン、タングステ ンならびに鉄及び(又は)ニッケル及び(又は) マンガン及び(又は)銅及び場合によりパナジン を含有する触媒が用いられる。この触媒の製造及 用については特許第666996号明細書及び特 公昭48一19296号公報に記載されている。

前記文献の教えるところはすべて、最後に使用 プロピレンに対する絶対収率ができるだけ高いア この万法を行なうために同様に重要な他の問題点 は、充分な程度に考慮されてはいない。

最重要な問題点は空時収量及び得られる硬稲物 中のアクリル酸の濃度である。工業的装置におい ては実験に際して高い空時収量及び高い健度を得 40 より、前記目的が達成されることを見出した。 るために著しい困難を生じた。気相酸化によるア クリル酸合成の工業的1段法又は多段法によれば、 1回の導通における高い変化率のために必要な局 部的に生成する反応熱の迅速な除去は、きわめて

不経済な対策によりこの問題に立ち向う場合にの み可能となる。たとえば狭い管断面を透ぶか又は 低い温度、従つて低い触媒負荷及び管負荷(ガス の線速旋)において操作し、さらに酸化すべきガ この際モリプデン、タングステン及びテルルの酸 5 スを多量(40容量%まで)の水蒸気を用いて希 駅することにより、触棋上の爆発的燃焼又は少な くとも望ましくない副生物を生ずる過度の酸化か ら保護しなければならない。 用いられたプロピレ ンに対し理論値の50%以上となる、比較的良好 及びモリプデンを酸素のほかに含有し、場合によ 10 なアクリル酸の絶対収率を得ることができる。し かしこの収率に達するためには、低い空間負荷 (高い滞留時間)で操作することを要し、かつ生 成したアクリル酸はきわめて希薄な水溶液として 得られるにすぎないので、不経済な高いエネルギ 15 一爻及び投資額を必要とする。

技術的な改良は、これまで努力して得られた1 回の導通において高い絶対収率を可能にする指針 により、方法が全体として経済的となるように空 時収益を高める方向に進んだ。本発明の目的は、 を用いず、特にセレン又はテルルは全く用いない 20 前記のような過度の酸化を最低限度まで減少させ、 かつ爆発的燃烧過程を確実に防止することのでき る安全な酸化法を開発することであつた。

本発明者らは、直列の二つの反応段階において 触媒の活性を、それが反応管の入口から出口まで 25 反応ガスの流れの方向に連続的に又は段階的に 100%まで増大するように変化させ、そして第 2 反応段階の出口において得られる経縮可能なガ スを大部分除去した反応隔ガスを、不活性希釈ガ スとしての水蒸気の一部又は全部の代わりに第1 びアクロレインをアクリル酸に酸化するための使 30 反応段階に再供給することを特徴とする、元衆状 酸素及び水蒸気含有不活性希釈ガスを含有する混 合ガスを用い、触媒を装入した反応管中でプロピ レンを本質的にアクロレインに酸化する第1段階 及びアクロレインをさらに酸化してアクリル酸と クリル酸に到途することを目さしている。しかし 35 する第2段階においてプロピレンを酸化し、この 際プロピレンの初期濃度が出発混合ガスに対し2 モル%を越え、そして両段階における空間負荷を 各段階ごとに触媒1ℓにつき毎時ブロピレン60 ℓより大きくすることによるアクリル酸の製法に

> この方法によれば、生成するアクリル酸があま りに多量の水で希釈されて得られることを防止す ることができ、従つて純アクリル酸を得るための 仕上処理にはきわめてわずかな時間及びエネルギ

でき いて まで K て第 なガ 択ガ 第1 素状 る混 ロビ 段階 酸と この し2

荷を

6 0

法に

あま

止す

.めの

ルギ

一の消費を必要とするにすぎない。 もちろんこの 種の方法に対しては、技術上の先入見に従う限り、 活性触媒物質の希釈により絶対収率が著しく低下 すると考えられた。しかし予想外にもそうはなら ない。本発明方法によればこの種の系の本質的に 5 好ましくは700℃の温度まで熱安定性であり、 高い空間負荷が可能となり、すなわち導通量を危 険なく著しく高めることができ、この際本発明方 法においては従来と同じく用いられたプロピレン に対し約50%の絶対収率が得られる。

用蒸気を公知のように水蒸気に比して落しく小さ い熱容量を有する返送反応ガスに置き換えること により、過度の酸化及び局部的過熱の危険を防止 しうることである。これにより本発明方法の経済 ばこの第2の手段によりアクリル酸は凝縮物中に 50重量%の濃度で得られるからである。

本発明方法は具体的には次ぎのように行なわれ る。まず出発混合物に対し2モル%を越えるプロ を越える空間負荷において、特殊た触媒系とは無 関係に80~85モル%を越えるプロピレンもし くはアクロレインの変化率のために必要な浴温を 選ぶ。

を不活性材料を用いて希釈し、触媒の活性が低下 するようにする。この際希釈は、活性が反応管の 入口から出口まで絶えず又は階段的に100%ま で増加するように行なう。しかし反応管の末端よ 好ましい。この際好ましくは触媒物質の全量に対 し5~50重量%の触媒物質が本発明の手段によ り希釈される。この場合特に工業上興味あるもの は活性触媒物質の10~30重量%の希釈である。 言い換えれば、反応管の半分以下の長さからのち 35 比が 0.0 3~4 0:1、好ましくは 0.2~ 2 5: に、触媒活性はすべに100%に達することが好 ましい。希釈すべき部分における希釈の増加の程 度はガスの線速度に依存する。ガスの線速度が高 いほと、調節不可能な局部的温度上昇の発生を避 著しく低下させなければならない。本発明によれ ば空の反応管につき60m/秒を越えるガスの級 速度において、希釈すべき眉中の活性もしくは活 性物質の割合が0から100%まで上昇すること

が好ましい。好ましくは活性物質の25~15% の希釈からはじめ、活性物質の割合を100%ま で増大させる。希釈剤としては本反応において不 活性であることを必要とし、少なくとも600℃、 できるだけ非多孔質の材料であつて、さらに反応 条件下に触媒成分と化合物を形成しないものが用 いられる。好適なものはたとえば高温度で処理さ れたアルミニウム、ジルコニウム、チタン、マグ 触媒を希釈することのさらに他の利点は、合成 10 ネシウム又は珪素の酸化物、そのほか高温度で溶 融する珪酸塩及びアルモシリケート、電極黒鉛、 セメント物質、高温度で溶融する焼結材料、好ま しくはステアタイト、α-アルミナ又は炭化珪素 である。

- んど同一寸法の不活性材料からの成形物との混合 によるか、又は微紛末とした触媒材料及び不活性 材料を混合し続いて成形することにより行なわれ
- ピレン渡度を選び、そして毎時プロピレン60020第2反応段階の終りにおいて得られる、冷却に よりアクリル酸、水蒸気及び他の凝縮可能な生成 物を除去された反応ガスは、第1反応段階に入る 大部分がプロピレン、空気及び場合により水蒸気 から成る出発混合ガスに添加混合され、混合の手 この混合ガスを反応させるため、活性触媒物質 25 段もしくは量は返送される廃ガス中の未反応のブ ロピレン及び酸素を考慮して、第1 触媒層への入 口の前のプロピレン濃度が全混合ガスに対し2モ ル%以上、好ましくは4~8モル%となり、そし てプロピレン:酸素:水のモル比が1:1.5~4: り前ですでに100%に達するようにすることが 300~3、好ましくは1:2~3:0~2となるよ うに定められる。

本発明方法において好ましくは、第1段階にお いてモリプデン、タングステン及びテルルを酸素 のほか含有し、モリプデン:タングステンの原子 1であり、そしてテルル合員が 0.2 -2 重量%、 好ましくは 0.5~ 1.8 重量%である触媒が用いら れ、第2段階においてはモリプデン、タンクステ ン及び鉄及び(又は)ニツケル及び(又は)マン けるため、反応管のはじめの部分において活性を 40 ガン及び(又は)鋼を酸素のほか含有し、かつ堪 合によりパナジンを含有し、モリプデン:タング ステン:鉄[ニツケル、マンガン及び(又は)鉤 の原子比が1~20:0.01~10:1、好まし くは2~10:0.1~2:1、そしてモリプデン:

パナジンの比が6:6~0.2、好ましくは6: 0.5~4である触媒が用いられる。本方法の第1 及び第2段階のためさらに好適なものは、プロピ レンのアクロレインへの酸化もしくはアクロレイ ンのアクリル酸への酸化のための他の普通の触媒、5 中のアクリル酸濃度を2倍に高める。 たとえばドイツ特許第1924496号及び第 200425号各公開公報、ベルギー特許第 689720号、第746202号及び第738250 **母各明細書、公開されたオランダ特許出願第** 7011603号及び特公昭45-22525号公報 10 25至の管から成る2段式装置に通す。管は電気 に記載のものである。

本発明方法によれば各段階ごとに毎時触媒1 ℓ 当りプロピレン60ℓ以上、好ましくは100ℓ 以上(&はいずれも漂準状態)の高い管負荷及び 空の反応管につき60㎝/砂以上、好ましくは 100㎝/秒以上のガスの線速度において、80 %以上特に85%以上の変化率ならびに用いられ たプロピレンに対し45~50モル%のアクリル 酸収率に相当する浴温度が可能となる。

下記例は、本発明方法により最初は若しく希釈 された形で用いられ、次いで絶えず又は階段的に 増加する濃度で用いられる触媒上に反応ガスを通 す場合に、空時収量が希釈されない触媒を用いる 場合よりも約2~3倍だけ高いことを示すもので、25 の凝縮物中の濃度を、第1表に詳細に示す。

例 1~9

例2と6は比較例である。この方法における煙道 ガスもしくはその一部分の再供給(例9)及びこ れに結びつく水蒸気の置換はもはや空時収量を高 めることはないが、これに反して得られる水溶液

実験は詳細には次ぎのように行なわれた。プロ ピレン(98%)、空気、水蒸気及び場合により 1酸化炭素 1.8容量%を含有する窒素からの混合 物を、2個の直列に連結された長さ4m及び直径 的に加熱しうる、提拌される塩浴中にある。質に 入るガスはそれぞれの場合に熱交換器を経てほと んと塩谷の温度に予熱もしくは冷却される。第2 段階の200~300℃の熱い反応ガスは2段式 15 急冷系中で、待られる凝縮物を用いて冷却される。 第1段階にはモリプテン―クングステン―テルル 触媒、第2段階にはモリプデン―クングステンー パナジン一鉄触媒が3×3mmの錠剤の形で装入さ れている。との芸人物は入口層において直径3 *** 20 のステアタイト球を用いて希釈されている。

触媒量、希釈比、ガス量浴温及び第1段階に入 るプロピレン(98%)の量に対して得られる変 化巫、アクリル酸収率、第2段階後の残留アクロ レン収率、空時収量ならびに得られるアクリル酸

10

煙道 ぴこ を高 :溶液 プロ :より)混合 (直径 是面织 管に CAŁ. 第2 ? 段式 sno. テルル テンー 支入さ

8

皆に入 れる変 アクロ リル酸

袠

鈱

£3 ==

実施例 10~17

公知の処方により製造された触媒の使用下に、 毎時合計でプロピレン10.0容量部、酸素252 容量部、水蒸気50容量部及び不活性ガス(少量 部から成る、新しいブロピレン、新しい空気及び 循環ガスからの混合物を、直列に配置された2個 の反応管中で、第2裂に示す温度において2段階 に酸化する。触媒の組成は第2表に示す。第1段 の触媒は混合ガスの流れの方向に 2 5 %活性の 0.091容量部、50%活性の0.12容量部及び

12

100%活性の0.91容量部から構成され、第2 段の触媒は50%活性の0.091容量部及び100 %活性の0.73容量部から構成される。触媒の活 性は不活性物質(直径3元のステアタイト球)を の1酸化炭素のほか本質的に窒素)1728容量 5 用いて希釈することにより所望の値に減少させる。 触媒自体は3×3×0錠剤として用いられる。循 環ガスは第2段階の廃ガスから凝縮可能な反応生 成物を実際上完全に洗浄除去したものである。

凝縮物中のアクリル酸の割合、アクリル酸収率、 10 プロピレンの変化率及びアクリル酸の空時収量を 第2表に示す。

13

14

#2
100
の活
)を
せる。
. 循
心生
,
汉率、
量を

		1		
	•		•	3

夹施例	發		桀	(0.) 質		C3H	アクリル酸	公馬及西,
	第 1 段	第2段	1段	2 B	729ル駅 (重量%)	发化等 (毛》》)	変化等 収 率 で (モル%) (モル%) (官当91日 (アクリA教重量部)
10	3 0 重量%のSiO ₂ 上 Mol ₁₀ Ni 75 Cr 1 Fe ₀₃₃ Bi og 3 S nas (DOS 2000 4 Z 5、実施列1)	Mo'gW, V, Fe 119 (ベルギー特許 第746202号)	362	260	5 2	9 1	5 2	4.0
11		A1ペレット上 Mora Va8bi (DOS 2038763 実施例1)	390	420	9 6 8	9 2	ත ස	0.6
1 2	30重量%のSiO2上 MonoNinsCriFenssBiossGe, (DOS 2000425、実施例6)	MooWy V Feus (ベルギー特許 第746202号)	360	260	5 1	9.4	ა ფ	4.1
13	3 3 %の建設アルミニウム上 Moto Nio Cobs Pe , P, Bi , + 1 % Sm2 Os (ベルギー特許第738250号、実施例1)	Mo _b W, V, Fe 13 (ベルギー特許 第746202号)	390	260	2 0	4 9	2 0	о. С
1 4	30%のSiO ₂ 上 Mota NijCo ₃ Fe ₂ B ¹ , P ₂ K ₀₂ (DÖS 2020791、契約引))	Mo _g W, V, Fe, 3 (ベルギー特許 第746202号)	390	760	2 2	2 9	4. 4.	3.4
1 5	Mo, Nio, Cr, Te 0,35	Mog W, V, Pe 13 (ベルギー特許 第746202号)	400	270	4 7	6 2	& &	6.9
1 6	Mo ₄ W _b Te _{0.2.5} (英国特許第1243794号)	Mo ₆ W ₁ V _{1.5} Fe _{1.5} (ベルギー特許 第746202号)	365	250	5 3	9	ა გ	5.5
17		A 1 ペレット上 Mo ₁₂ V3.68b1 (DOS 2038763 奥施剣1)	365	410	5 1	0 6	5 2	4.0

実施例11に対する比較実験

実施例10~17と同じ装置で操作し、ただし 第1段にはドイツ特許第2000425号公開公 報実施例1に記載の100%活性触媒1.12容量 部を用い、第2段階にはドイツ特許第20387635 量部の空時収量及び用いられたプロピレンに対し 号公開公報実施例1に記載の100%活性触媒 0.91容量部を用いた。2個の直列に配置された 反応管に、毎時プロピレン100容量部、空気

16

1200容量部及び水蒸気780容量部からの混 合物を通す。管1のための浴温は362℃、管2 のための浴温は410℃である。92モル%のプ ロピレン変化率、管当り1日にアクリル改1.9重 25モル%のアクリル酸収率が得られる。アクリ ル酸は凝縮物中に14重量%の濃度で得られるに すきない。